PURIFIED IGM

Publication number: JP2000493 (A) Publication date: 1990-01-05

Inventor(s): JIYOOJI DABU; GOOTAMU MITORA

Applicant(s): MILES INC

Classification:

- international: C12N5/10; A61K39/395; A61K39/40; C07K1/16; C07K16/12;

C07K16/14; C12N15/02; C12P21/08; A61K38/00; C12N5/10; A61K39/395; A61K39/40; C07K1/00; C07K16/12; C07K16/14; C12N15/02; C12P21/08; A61K38/00; (IPC1-7): A61K39/395;

C12N5/00; C12N5/16; C12P21/08

- European: C07K16/12A14

Application number: JP19880197281 19880809 **Priority number(s):** US19870083136 19870810

Abstract not available for JP 2000493 (A)

Abstract of corresponding document: EP 0303088 (A2)

An essentially pure and stabilized antibody preparation comprising IgM antibodies having a purity greater than about 98% by weight and a nucleic acid content of less than about 200 pg per mg IgM. In one embodiment IgM antibodies from a monoclonal source are subjected to ion exchange and size exclusion chromatography at an alkaline pH to yield a purified IgM having a nucleic acid content of less than 10 pg/mg IgM, preferably less than about 4 pg/mg IgM. A highly purified and stabilized preparation of anti Pseudomonas aeruginosa antibodies is disclosed.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

Also published as:

JP2730913 (B2)

🖺 EP0303088 (A2)

🖫 EP0303088 (A3)

🖺 EP0303088 (B1)

GR3006536 (T3)

more >>

⑲ 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-493

(5) Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)1月5日

C 12 P 21/08 A 61 K 39/395 C 12 N 5/16 6712-4B R 8829-4C

0025 4 C

8515-4B C 12 N 5/00

B

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全7頁)

図発明の名称 精製されたⅠgM

②特 顧 昭63-197281

②出 願 昭63(1988)8月9日

優先権主張

@1987年8月10日@米国(US)@083136

⑩発 明 者 ジョージ・ダブ

アメリカ合衆国カリフオルニア州94547 ハーキユレス・

ゴールデンロツド 154

⑩発 明 者 ゴータム・ミトラ

アメリカ合衆国カリフオルニア州94707 ケンジントン・

カウパーアベニユー 40

⑪出 願 人 マイルス・インコーボ

レーテッド

アメリカ合衆国カリフオルニア州94701バークレイ・フオ ースアンドバーカーストリーツ・ピーオーボツクス 1986

仰代 理 人 弁理士 小田島 平吉

明 細 書

] 発明の名称

精製された「gM

- 2 特許請求の範囲
-])実質的に純粋な且つ安定化された I gM 抗体 調製物。
- 2)治療用として適当な I gM 抗体を含む実質的 に純粋な且つ安定化されたモノクローナル抗体調
- 3)治療用として適当であり、実質的に純粋な且つ安定化されたモノクローナル抗体製剤であって、該製剤が「gM型の抗<u>ブソイドモナス・アエルギノーザ(Pseudomonas</u> aeruginosa)抗体から成る調製物。
- 4)約98重量%以上の純度を有し、核酸の含量が1gM1 mg 当たり約200pg 以下であるIgM型のモノクローナル抗体から成る高度に純粋なモノクローナル抗体調製物。
- 3 発明の詳細な説明

本発明の技術的背景

本発明の関連分野:本発明は一般的に高度に精製された免疫グロブリンに関し、特に事実上核酸を含まない I gM クラスの高度に精製された免疫グロブリンに関している。

<u>従来技術</u>: I g M は人間に見出だされる約7%の免疫グロブリンを含む周知の I 9 S 免疫グロブリンである。 I g M 抗体は少なくとも5 の抗体価を有するといわれており、免疫応答反応において最も早期に発生する抗体である。 I g M 抗体は特に細菌の感染を妨除する点で極めて有効な傾向があるが、生体内では約5 日間という比較的短い半減期を有している。更に I g M 抗体は不安定であり、安定化することが比較的困難で、純粋の形態においては特に困難である。

血漿から誘導されたIgM、及びごく最近はモノクローナルIgMについて、各種の精製方式が示唆されている。血漿から誘導されたIgMの場合は、コーン(Cohn)分画皿として知られるものから比較的濃厚なIgMを得るために、アルコール分画技術を使用できることが1940年代から

特開平2-493(2)

知られていた。例えばW. ステファン(Stephan) による静脈(N)投与に適した盗縮「gMを製造す るためのベータ~プロブリオラクトン(β - prop riolactone)の使用に関連した米国特許第4,3 18,902号(及び引用文献)を参照されたい。 更にミウラ(Miura)等のヨーロッパ特許出願EP O 第 0 , 0 3 8 , 6 6 7 号(IgMのアシル化)を参 照されたい。又一般にアルカリ性pHでイオン交 換樹脂を用いる免疫血清グロブリンの精製に関す る ズッフィー(Zuffi)の 米国 特 許 第 4,272,5 21号を参照されたい。他の「gM精製又は調製 技術はU. サグ(Sugg)等、Vox Sang. 36: 2 5 - 2 8 (1 9 7 9); M . シタインバッハ(Ste inbach)等、Preparative Biochemistry, 3 (4)、363-373(1973)及びA. ウィッ チマン(Wichman)等、 Biochem. Biophys. Act a、490:363-69(1977)により開示さ れている。「gM型の特殊なモノクローナル抗体 を製造する技術はワンズ(Wands)等による米国特 許第4,271,145号に示されている。高アフィ

ノクローナル抗体は現在体細胞ハイブリッド(som atic cell hybrid)を用いて(例えばH.コブロ ウスキー(Koprowski)等の米国特許第4、172. 124号参照)、EBV形質転換細胞を用いて [M . ロストローム(Lostrom)の米国特許第4,44 6.465号参照]、二種の方法の組み合わせに より又は細胞の電気融合により日常的に製造され ている。!gG及び1gMクラスの両者のモノクロ ーナルは製造され、精製され且つ特性分析が行な われている。かような!gM製剤はD.ナウ(Nau)、 Biochromatography, 1, No. 1, 83-84頁(組織培養からの純度 9 5 %の I gM); M. フィ シナー(Fishner)、米国特許第4,604,235 号(マウスの腹水[asciter fluid]からの純度 9 ①%の[gMであり、事実上純粋な抗体と特性決 定された); J. R. ワンズ(Wands)等、国際特許 出額公開82/01072(診断用の高アフィニ ティ!gMモノクローナル抗体であり、上記に引 用された);S. バーチール(Burchiel)等、J. Immuno. Meth. 69、33頁1984年(マウ

ニティ「gM抗体を用いる特殊な免疫測定法は、ワンズ等の名前で発表された国際特許出顧公開82/01072に記載されている。又I.A.サンブソン(Sampson)等、J.Immuno.Meth.69、9-15頁(1984)も参照されたい。各種の技術的理由から、血漿から由来したJgMは精製することが比較的困難であり、今日まで知られている最高の純度は「gMとして約90重量%である。又こうした血漿から由来したIgMの核酸含量は、JgMがヒトの血漿を原料として誘導されているので、一般に重大な関心事ではなかった。

血漿から由来した」gMの一般的な核酸含量は L mg 当たり約lng ないしl 0 μg の範囲にあると言われている。

ケーラー(Köhler)及びミルスタイン(Milstein)による"Continuous Culture of Fused Cells Secreting Antibody of Predetermined Specificity"、Nature、256:495-497(1975)の発行以来、モノクローナル抗体の製造は周知となった。所与の特異性のモ

スの腹水から精製された [gG]; J. デシャンプス(Deschamps)等、Anal. Biochem. 1 4 7、45 l 頁、1985年(マウスの腹水からの 1 gG):及びT. ブルックス(Brooks)等、Amer. Lab. 10月号、1985年(マウス及びヒトの 1 gG及び I gMの精製のためのヒドロキシアパタイトの利用)により記載されている。モノクローナルを原料にして得られた 「gMを精製するために多くの努力が払われたが、今日までの I gMの最高の純度は約95%である(上記のナウの報告を参照)。

P. アエルギノーザ (P. aeruginosa)に対する
モノクローナル I gM の製造は開示されており、
I gM はヒトのリンパ芽球様 (lymphoblastoid)組
厳培養から誘導され、及び D E A E セファセル(S
ephacel)が I gM の最初の精製に使用された。 0.
0 0 5 ないし 0.5 μg / ml の濃度を持った I
gM の治療上許容できる等張溶液は既知であるが、
I gM 製品の相対的純度又はその処方については
何もデータが与えられていない。

血漿から由来したIgMの核酸含量は重要な関

心を招いていないが、モノクローナル!gMの核酸合量は、異質(ヒト以外)の核酸が非疑口的に投与された製品を通じて人間に導入される危険の可能性があるために、極めて重要である。従って精製され且つ濃縮された「gM製品を得ることが望ましいことに加えて、全く又は殆んど核酸をことが望まいような製品を得ることも要望されるとなり、かような製品が製造でなる。本発明者等は加工工程及び貯蔵条件を進って、且つ安定化することができることを新しく見出だした。本発明者等の高度に精製された「gMの詳細は下記に記載される。

本発明の要約

本発明の開示は98重量%以上の純度及びIgM1 9当たり約200p9以下の核酸含量を有するIgM抗体から成る、実質的に純粋で安定化されたIgM抗体生成物に関する。好適な具体化においては、IgMの純度は98重量%よりも大で、核酸含量IgM1 9当たり約4p9程度か又はそれより低く、且つ製剤は安定剤としてNaC1

安定化された「gM"という表現は、約98重量% 以上の純度を有するIgM抗体及び核酸含量がIg M 1 mg 当たり約200pg 以下である 1gM製 剤を称する。"安定化されたIgM製剤"とは、少 なくとも6ケ月の期間にわたってサイズ・エクス クルージョン・クロマトグラフィーによって測定 された分子量分布における変化が10%以内(+ 又は一)(例えばファルマシア[Pharmacia]FPL C-スペロース® 6のピーク面積)である製剤を 意味する。 [gM 抗体は生理学的に活性(免疫結合 体を形成する能力がある)であり、NaCI、アル ブミン又はアミノ酸のような適当な安定化剤の存 在において、約4ないし10の範囲のpHに保つ ことにより安定化される。核酸含量の低いことは、 核酸源の如何によらず、IgM製剤の近似的な均 一性を得るために望ましいが、異質原(動物起源 又は人間の細胞であっても、例えばEBV形質転 換によって遺伝的に変質したもの)からの核酸が 存在しないか又は殆んど存在しないことを保証す ることが重要であるので、培養液(例えばハイブ

及びアルブミンの存在において、約4ないし10 の範囲のpH、好適にはpH約8に保つことによっ て安定化される。上記の特性を有する代表的な製 剤はプソイドモナス・アエルギノーザ (P. aeru ginosa)細菌の表面に見出だされる血清型決定因 子に特異的な一種又は多種の「gM抗体を含んで いる。製剤は一種又は多種のクローンから得られ る I gM 抗体を含んでおり、<u>P.</u> アエルギノーザ の感染を治療するのに有用であることが見出され ることを意図している。製剤はモノクローナル抗 体源を培養し、モノクローナル抗体を収穫し、次 いで収穫された抗体をイオン交換樹脂及びサイズ・ エクスクルージョン・(size exclusion)クロマ トグラフィーが含まれる注意深く調節された一連 の処理工程により処理することにより得ることが できる。

特定な態様

本開示の非常に重要な態様は、本発明のJgM 製剤の全体的な純度、安定性及び核酸の低含量で ある。本文で用いられるような"実質的に純粋で

リドーマ又は形質転換細胞の)から得られる如何なる「gM生成物においても本質的に望ましいことである。

下記の実施例は或種の血清型の<u>ブソイドモナス</u>・<u>アエルギノーザ</u>細菌に特異的な事実上純粋な且つ安定化された!gMを示している。本発明者等が精製し安定化することができた!gM 抗体は下記のA. T. C. C. クローンから生成したものである:系統6F11、フィッシャー・タイプ(Fisher Type)2、A. T. C. C. アクセション(Accesion)No. CRL8562、ライン5G2、フィッシャー・タイプ6、A. T. C. C. アクセションNo. CRL8797、及びライン13C1、フィッシャー・タイプ5、A. T. C. C. アクセションNo. CRL8796。

材料及び方法

下記の実施例はクラスM及び各種のフィッシャー・タイプのモノクローナル抗体が組織培養液から高度に精製されることを例示する。

実施例 1

特開平2-493 (4)

ライン 6 F 1 1、A. T. C. C. アクセションNo. CRL 8 5 6 2 の細胞はフィッシャー・タイプ 2 の <u>アソイドモナス・アエルギノーザ</u>に特異的なクラス Mのモノクローナル抗体を生産するヒトのリンパ芽球細胞である。このラインはヒトの血清アルブミン、インシュリン及びトランスフェリンを追加したハナ・バイオロジクス (Hana Biologics) 複合培養基の混合物中で生育させた。培養槽は撹拌式タンクであった。

沈殿を1 2 の投衝液(0.05 M トリス、0.

0.05M トリス、0.01M グリシン、pH 8.0)と透析沪過(diafilter)した。溶液を滅菌 沪過した。一部を凍結させ、80時間サイクル(-40℃で10時間、-20℃で20時間、-0℃ で20時間、20℃で10時間及び37℃で20 時間)で凍結乾燥した。

累積収率は30-35%である。液は5°でで1年以上沈殿を起こすことなく透明のままであった。凍結乾燥した生成物は白色で、水で3分間以内に再構成される。SDS-ボリアクリルアミドゲル電気泳動(PAGE)法及びファルマシアFPLC-セファロース6によれば、純度は98%よりも大である。ハイブリダイゼーション・ブローブ試験法による核酸含量は67ピコグラム/ mg [8M以下である。

実施例 2

ライン 5 G 2 、 A . T . C . C . アクセション
No. C R L 8 7 9 7 の細胞はフィッシャー・タ
イブ 6 の <u>プソイドモナス</u>・<u>アエルギノーザ</u>に特異
的なクラス M のモノクローナル抗体を生産するヒ

08M NaCl、pH8.0)中に再分散させた。p Hを4.5に低下させた。溶液を10,000×g で30分間遠心分離し、沈殿を廃棄した。上澄液 のpHを再度8.0に調節した。溶液を緩衝液(0. 05M トリス、0.08M NaC1、2%トゥ イーン[Tween]、pH 8 . 0)と平衡させた! ℓ の D E A E - セファロース ファースト・フロー(F ast - F low)(ファルマシア)の陰イオン交換カラ ムに吸着させた。 I gM を緩衝液(0.05 Mトリ ス、 i.0 M NaCl、pH 8.0)で直線的勾配に より溶離させた。溶離液を100,00分子量 膜上で濃縮し0.5 aとした。濃縮物を緩衝液(1 .0 M NaC1, 0.05 M トリス, 0.01 M グリシン、pH 8 . 0)と平衡させたセファロー スCL-6Bのサイズ・エクスクルージョン・カ ラム(ファルマシア)上で分別した。 I gM 容離液 は6 & であった。

0.5 gのヒト血清アルブミンを添加し、10.00分子量膜を用いて液量を0.1 2 に濃縮した。溶液を0.5 2 の緩衝液(0.15 M NaCl,

トのリンパ芽球細胞である。このラインは実施例 1 のラインと事実上同一の技法により成長させた。

果積収率は30-35%である。液は5℃で6ケ月以上沈殿を起こすことなく透明のままであった。凍結乾燥した生成物は白色で、水で3分間以内に再構成される。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動(PAGE)法及びファルマシアFPLC-セファロース6によれば、純度は98%よりも大である。ハイブリダイゼーション・ブローブ試験法による核酸含量は8.5ピコグラム/mgIgM以下である。

実施例 3

ライン 1 3 C I 、 A . T . C . C . No. 8 7 9 6 の 細胞はフィッシャー・タイプ 5 の <u>プソイドモナス・アエルギノーザ</u>に特異的なクラス M のモノクローナル抗体を生産するヒトのリンパ芽球細胞である。このラインは実施例 1 のラインと事実上同一の技法により成長させた。

培養液を実施例1のラインと事実上同一の技法により最終生成物まで精製した。しかし、培養液の容積は100 mg / 2で10 2であり、他の容積もこれに比例して定めた。最終配合物の緩衝液は0.15M NaCI、0.01M グリシン、pH8.0であった。

累穫収率は30-35%である。液は5℃で6ケ月以上沈殿を起こすことなく透明のままであった。凍結乾燥した生成物は白色で、水で3分間以内に再構成される。SDS-ボリアクリルアミドゲル電気泳動法及びファルマシアFPLC-セファロース6によれば、純度は98%よりも大である。ハイブリダイゼーション・ブローブ試験法による

-)、実質的に純粋な且つ安定化された「gM抗体製剤。
- 2. 約98重量%以上の純度を有するヒトIg M抗体から成る上記1に記載の製剤。
- 3. 核酸の量が [gM l mg 当たり約200 pg 以下である上記2に記載の製剤。
- 4. 核酸の量が1gM l mg 当たり約10 pg 以下である上記3に記載の製剤。
- 5. 核酸の量が I g M l mg 当たり約 4 p g 以 下である上記 3 に記載の製剤。
 - 6. 治療用に適した上記」に記載の製剤。
 - 7. 適当な賦形剤を含む上記6に記載の製剤。
- 8. 安定化量の塩及び蛋白質を含む上記 7 に記載の製剤。
- 9. 約4ないし約10の範囲のpHを有する上記8に記載の製剤。
- 10.約7ないし約9の範囲のpHを有する上記9に記載の製剤。
- | | . 治療用として適当な「gM抗体を含む実質的に純粋な且つ安定化されたモノクローナル抗

核酸含量は 8.5 ピコグラム/ mg I gM以下である。

本発明者等の一般的方法は忝付図面中に略図的に示してある。

最終生成物

高純度の生成物が、好適にはNaCl、アルブミン、アミノ酸又は炭水化物の存在において、 0 . 0 l mg / m2 の範囲の機度及び 4 ないし 1 0 の範囲のpHに調節することにより安定化できることが見出だされた。 最終生成物は液状(上記のような)或いは凍結乾燥され、感染性剤を不活性化するための既知の方法で処理されたものであってもよい。

上記の開示が与えられた以上、この分野の熟練者には種々な変化法があり得ることが教示されよう。従って開示された本発明の範囲は特許請求の範囲によってのみ制限されることを意図するものである。

本発明の主なる特徴及び実施原様は以下の通りである。

体製剤。

- 12.約98重量%以上の純度の抗体を有する ヒトIgM抗体から成る上記11に記載の製剤。
- 13.核酸の量が「gM抗体) mg 当たり約2
- 0 0 p g 以下である上記 1 2 に記載の製剤。1 4 . 核酸の量が I g M 抗体 1 mg 当たり約 1
- Opg以下である上記13に記載の製剤。
- 15.核酸の量が1gM抗体1 mg 当たり約4 pg 以下である上記13に記載の製剤。
- 16. 適当な賦形剤を含む上記 15 に記載の製剤。
- 17. 安定化量のヒト血清アルブミンを含む上記16に記載の製剤。
- 18.約4ないし約10の範囲のpHを有する 水容液の形態にある上記17に記載の製剤。
- !9. 約7ないし約9の範囲のpHを有する上記18に記載の製剤。
- 20. 抗体が病原性のグラム陰性微生物に見出だされる抗原に特異的である上記 19に記載の製剤。

21. 治療用として適当であり、実質的に純粋な且つ安定化されたモノクローナル抗体製剤であって、該製剤が 1 gM型の抗プソイドモナス・アエルギノーザ抗体から成ること。

22. 核酸の含量が I gM 1 mg 当たりわ200pg 以下である上記21に記載の製剤。

23.核酸の含量が「gMl mg 当たり約10 pg 以下である上記22に記載の製剤。

24.核酸の含量が [gM抗体 l ng 当たり約4pg 以下である上記23に記載の製剤。

25. 少なくとも二種のフィッシャー血清型抗原に特異的である抗体から成る上記24に記載の製剤。

26.フィッシャー血清型抗原に特異的である 抗体から成る上記25に記載の製剤。

27. 安定化量のヒト血清アルブミンを含む上記26に記載の製剤。

28.約4ないし約10の範囲のpHを有する 水溶液の形態にある上記27に記載の製剤。

29.約7ないし約9の範囲のpHを有する上

剤。

38.フィッシャー血清型抗原に特異的である 抗体がある上記37に記載の製剤。

39. 安定化量のヒト血清アルブミンを含む上記38に記載の製剤。

40. 安定化量の炭水化物を含む上記38に記載の製剤。

4 1 . 約 4 ないし約 1 0 の範囲のpHを有する 水溶液の形態にある上記 3 8 に記載の製剤。

42. 約7ないし約9の範囲のpHを有する上記41に記載の製剤。

43. 炭水化物がデキストロース、スクロース及びマルトースから選択される上記38に記載の

4.4.約4ないし約10の範囲のpH、約0ないし5重量%のヒト血清アルブミン、約0ないし10%のマルトース、約0.0ないし0.5 MのNaC1及び約0ないし0.01 Mのグリシンを有する水溶液の形態にある上記38に記載の製剤。

45. 下記の処方:5 mg / mlの l gM;5 mg

記28に記載の製剤。

3 0 . I gMを安定化するのに充分な量の炭水化物を含む上記 2 8 に記載の製剤。

31.約98重量%以上の純度を有し、核酸の含量が1gMl mg 当たり約200pg以下である1gM型のモノクローナル抗体から成る高度に純粋なモノクローナル抗体製剤。

32. 核酸の含量が I gM l mg 当たり約10 pg 以下である上記 3 l に記載の製剤。

33.核酸の含量が I gM 抗体 l ng 当たり約4 pg 以下である上記32に記載の製剤。

34.約99重量%よりも大きいIgM純度を 有する上記32に記載の製剤。

35. 抗体が病原性のグラム陰性微生物の抗原 に特異的である上記34に記載の製剤。

3 6 . 抗体が I g M 型 の 抗 <u>ブソイドモナス ・ ア</u> エルギノーザ 細菌の 抗原に 特異的 である 上記 3 5 に記載の 製剤。

37.少なくとも二種のフィッシャー血清型抗原に特異的である抗体がある上記36に記載の製

/ m2のアルブミン; 0.15 MのNaCl; 0.01 Mのグリシン;を有し、且つpH約8.0の水溶液の形態にある上記44に記載の製剤。

4 図面の簡単な説明

図面は本開示の一具体化例を製造するために使用される一般的加工工程を示すフローチャートである。全体の工程の内の個々の段階から得られる 段階的な純度の増加及び核酸含量の減少も又示されている。

特許出願人 マイルス・インコーポレーテッド 代理人 弁理士 小田島 平 吉 学師は 学師は

持開平2-493 (フ)

